PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

BZ

(11)Publication number:

03-240725

(43)Date of publication of application: 28.10.1991

(51)Int.CI.

A61K 31/35
A61K 31/35
A61K 31/35
A61K 31/35
A61K 31/35
A61K 31/35
A61K 35/78
// C07D311/30

(21)Application number : 02-034916 (71)Applicant : SENJIYU SEIYAKU KK

(22)Date of filing: 15.02.1990 (72)Inventor: MORISAKI MAYUMI

INOUE ATSUSHI

(54) MAILLARD REACTION INHIBITOR

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a Maillard reaction inhibitor, containing a flavonoid contained in Scutellariae Radix as a pharmacologically active ingredient and capable of inhibiting the formation itself of an Amadori transition reaction product which is a direct causative substance for forming intermolecular crosslinkages, between protein molecules in the Maillard reaction.

CONSTITUTION: Scutellariae Radix is dipped in a mixture solution of water and a lower alcohol, preferably a mixture solution of 80-70wt.% methanol or ethanol based on 20-30wt.% water and warmed (preferably at 40-60° C) to provide an extract solution. To the resultant extract solution, is added water in an amount of 2 times based thereon. Alternatively, the alcohol is volatilized to reduce the concentration thereof to 25wt./vol.% and afford an extract composed of a sparingly water-soluble deposited substance. The obtained extract is then contained as a pharmacologically active ingredient in the objective inhibitor. The aforementioned inhibitor is used for treating or preventing various diabetic complications or diseases of the same kind (e.g. atherosclerosis, cerebal angiopathy or senile cataract) caused by aging.

19日本国特許庁(JP)

11 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-240725

Int. Cl. 5 A 61 K 31/35 識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)10月28日

ACVAAN ABL

7475-4C

ABN ABX ADP

Q

8412-4C

35/78 // C 07 D 311/30

7252-4C

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全6頁)

メイラード反応阻害剤 会発明の名称

> ②持 願 平2-34916

平 2(1990) 2月15日 匈出

加発 明 者 ₹ 先

兵庫県尼崎市梶ケ島8-6 真由美

井 上 ⑫発 明 者

大阪府摂津市正雀 4 丁目13番57号 淳

の出 爾 千寿製菜株式会社 大阪府大阪市中央区平野町2丁目5番8号

明細書

1. 発明の名称

Ĺ

メイラード反応阻害剤

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 黄ごんに含まれるフラボノイドを薬理活性 成分として含有することを特徴とする、メイラー ド反応阻害剤。
- (2) 黄ごんを水と低級アルコールとの混合液に 浸漬して加温して得られる抽出液より、該抽出液 量の2倍以上の水を加えるか又はアルコールを気 散させることにより、アルコール濃度を約25w /v%以下に低下させることによって折出して得 られるエキスを薬理活性成分として含有すること を特徴とする、メイラード反応阻害剤。
- (3) 加温の温度が約40℃乃至60℃でかつ、 水と低級アルコールの混合液が水約20乃至30 重量部に対しメタノール又はエタノール約80乃 至70重量部の混合液である、特許請求の範囲第 2項記載のメイラード反応阻害剤。

ことを特徴とするメイラード反応阻害剤。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はメイラード反応として知られたプドゥ 糖等の還元糖によるタンパク質の劣化の防止に関 し、詳しくはプドウ糖がタンパク質に非酵素的に 結合して生ずるアマドリ転移生成物の生成阻害剤 ょ に関する。本発明は更に詳しくは、黄ごんの特定 抽出エキス又はパイカリンを含有することを特徴 とするメイラード反応阻客剤に関する。

(従来の技術)

反応(以下「グリコシル化」という。)して褐色 化する反応はメイラードによって1912年に報 告 [Maillard, L.C., Compt. Rend. Soc. Biol., 72: 599(1912)] されて以来、食品化学の分野に おいてはメイラード反応の名で広く知られてきた。 すなわち、貯蔵又は加熱処理を受けた食品中でタ ンパク質とブドウ糖とが反応して褐色化し、つい

タンパク質がブドウ糖等の還元糖と非酵素的に

よりタンパク質の変成が起こることが知られていた。その後、赤血球中においてヘモグロピンの小成分であるHbai。が糖尿病患者において増加しているとのラーパーの報告(Rahbar, S., Clin. Chin. Acta. 22: 296(1968))を機に、生体内におけるブドウ糖とタンパク質との反応が注目され、Hbai。の構造の解析を通じて、メイラード反応が生体内においても起こっていることが確認されるに至った。

生体中でのメイラード反応の機構はブラウンリー等によって報告されている [Brownlee, M. et al.. Science, 232:1629(1986)]。即ち、先ずブドウ糖の開環構造において存するアルデヒド基が蛋白質分子中のアミノ基と反応してシッフ塩基を形成する。このシッフ塩基は不安定であるため速やかに分子内転移反応を起こして非酵素的にアマドリ転移生成物に変換される。タンパク質が長期間体内に保持された場合、アマドリ転移生成物は徐々に脱水反応を起こして新たなブドウ糖誘導体へと変化し、これがタンパク質分子等の種々の分

するものと考えられている。

この様な背景のもとで、生体内におけるメイラ - ド反応を阻害する物質の探索が行なわれつつあ り、例えば、前記ブラウンリー等によりアミノグ アニジンがインビトロ (in vitro) でメイラード 反応を阻止すること及び同物質の投与が糖尿病ラ ットの動脈壁におけるAGEの生成を抑制する事 を発表している。また特別昭62-142114 号明細書においてアミノグアニジン、αーヒドラ ジノヒスチジン及びリジンがアマドリ転移生成物 中の活性カルボニル基と反応してこれを封鎖し、 AGE生成を阻害することが示唆されており、特 開昭 6 4 - 5 6 6 1 4 号明細書において、例えば チオセミカルバジド類、1、3-ジアミノグアニ ジン、ベンゾイルヒドラジン等、及び特開昭 6 4 - 8 3 0 5 9 号明細杏において各種グアニジン誘 導体がメイラード反応を抑制することが開示され ている。

(発明が解決しようとする課題)

上記各特開昭明細書においては、メイラード反

子と不可逆的に交差結合して架橋を形成すること により、主としてタンパク質の重合体を形成する。

このような進行したグリコシル化生成物は通常AGE(Advanced Glycosilation End product)と略称されるが、AGEの生成に伴い、タンパク質の生物学的適応性が減弱し溶解度が低下し、プロテアーゼの作用を受け難くなり、多くは黄褐色化し蛍光を発するに至る。

応の最終生成物であるAGEの生成量を指標とし てメイラード反応の阻害剤の検討を行なっている が、本発明者はメイラード反応におけるタンパク 質の重合の段階における直接的原因物質であるア マドリ転移生成物の生成自体を阻害することによ り極めて効果的なメイラード反応の阻害が期待で きるとの観点から、アマドリ転移生成物の生成阻 客作用の有無及び強さを実験上の指標とした。 タンパク質のリジン残基のεーアミノ基の非酵素 的グリコシル化によって生成するアマドリ転移生 成物である ε-N-(furonyl-methyl)-L-lysine (以下「フロシン」という。)の測定値をタンパク 質の非酵素的グリコシル化の指標となし得ること は、 Bruggemann 等 [J. Bruggemann et al., Le bensm. Unters. Forsch., 137: p. 137-143 (1968)] および Finot 等 [P.A. Finot et al., Exper ientia, 24: p.1097-1099 (1968)] によって報告 されている。本発明者はブドウ糖含有タンパク質 水溶液を用いてフロシンを生成させることを試み、 適当な生成条件を求めて検討を重ね、それにより

磁立した条件に従って様々の物質のフロシン生成 阻害効果の有無および強さについて検討した。その結果本発明者は、質ごん(Scutellariae Radix) より水アルコール混合被等により加温下容易に抽 出して得られるエキスに強いフロシン生成阻害効 果があることを見いだし、更に検討を重ねて本発 明を完成するに至った。

(問題点を解決するための手段)

はこれに含有される各成分についてのメイラード 反応阻害作用に関する報告は未だなく、 本発明者 らの研究によって初めて明らかにされたものであ

黄ごんに含まれるフラボノイドは、黄ごんを例えば水、アルコールまたはこれらの混合液に浸漬し加熱することにより、バイカリン、バイカレイン、オウゴニンの他多数の成分を含む抽出物として得ることができる。

baicalensis Gorgi (Labiatae)] の周皮を除いた 根であり、黄ごん湯、黄連解毒湯、小柴胡湯、大 柴胡湯その他多数の処方に配合されており、漢方 薬において重用されている生薬である。 黄ごんに は、バイカリン、バイカレイン、オウゴニンその 他のフラボノイドが含有されることが知られてい る。黄ごんに含まれる成分の薬理作用としては、 黄ごんのエタノールエキス、バイカリン (baical in) 及びバイカレイン (baicalein) に胆汁排泄促 進作用、利尿作用、緩下作用、抗アレルギー作用 が、メタノールエキスに抗炎症作用及び解熱作用 が、エーテルエキスには抗菌作用が、バイカリン 及びバイカレインに網細血管透過性抑制作用、抗 アセチルコリン作用、抗アナフィラキシー作用、 実験的喘息抑制作用、バイカリンには肝障害によ る血清GOT、GPT値上昇抑制作用、フラボノ イド成分に肝コレステロール、遊離脂肪酸、トリ グリセリド低下作用等が既に知られている(以上 第11改正日本薬局方解説書、D-115、19 86年)。しかしながら、黄ごんの抽出エキス又

カレインを含有し、他に少量のオウゴニンおよび 欲量のパイカリンその他の塩化第二鉄メタノール による液量色反応陽性の物質を含有する。

本発明のメイラード反応阻害剤はメイラード反応を原因として生ずると考えられる前述の諸疾患の治療又は予防に用いることができる。

当該目的に供する場合、本発明のメイラード反応阻害剤は経口的に又は非経口的に投与することができる。また、非経口的投与の場合には例えば 点眼剤等として局所的に投与することもできる。

本発明のメイラード反応阻害剤の投与量は、経口投与においては通常、1日量1mg~1000mgの範囲、より好ましくは1日量5mg~200mgの範囲で、また点眼液剤としての投与においては通常、0.05w/v%~5w/v%の範囲、より好ましくは0.1w/v%~2.0w/v%の範囲の水性の液として、投与を行なうことができる。ただし、投与量はこれらの記載によって必ずしも限定されるものではなく、疾患の種類、重無度及び治療計画等により適宜設定され得る。

本発明のメイラード反応阻害剤は、経口投与のための例えば錠剤、丸剤、散剤、類粒剤若しくはカブセル剤等また点眼のための例えば点眼液剤、もしくは点眼軟膏剤等の適宜の形態にすることができる。

バイカリン、バイカレイン及びオウゴニンは市販のもの(米山薬品工業)を使用し、エキスAは以下の方法によって調整して使用した。

エキスAの調製

エキスAの組成

上記抽出によって得られたエキスAは、 戸暦クロマトグラフィー (シリカゲル Art5715:メルク社製)上、n-ブタノール: 酢酸:水(40:10:50)の混合液による展開後、塩化類二鉄メタノール液(1w/v%溶液)の噴霧による呈色反応で、 標品であるバイカレイン(Rf

チオ硫酸ナトリウム又はエデト酸ニナトリウム等の安定化剤、塩化ナトリウム、塩化カリウム及びグリセリン、マンニトール、ソルピトール等の等張化剤、又はポリソルベート80、シクロデキストリン等の溶解補助剤、その他点眼剤の製造に通常使用される成分を加えることができる。

(作用)

(実験例)

本発明のメイラード反応阻害剤の効果は下記の 通りの実験により確認した。

(実験方法)

牛血清アルプミン(No. A-8022:シグマ社)(以下「BSA」と略記する。)及びpH7. 3の50mMリン酸緩衝液及び表1に示す各試験試料及びアミノグアニジンを用いて下記の通りのサンブル溶液を無菌的に調製し、37℃で4週間保存

し、非酵素的グリコシル化の進行に伴って生成するフロシンを Schleicher 等の方法 [E. Schleicher 等の方法 [E. Schleicher et al. J. Clin. Biochem. 19: p. 81-87 (1981)] に準じて高速液体クロマトグラフィーにより定量した。すなわち、反応後のサンブルとを折後、各1mlを凍むし、6N塩酸1mlを加えて100℃で20時間加水分解を行い、塩酸のフィルターにて遮過し、流液体クロマトグラフィー用の試料とした。カラムには0DS-120 て(東ソー)を、溶離には7mMのリン酸を用い、検出波長280nm及び254nmにての吸収ピークの比が3.9:1であるピークをフロシンのピークとした。

(リン酸緩衝液中の組成)

(正常群): BSA 20mg/ml

(対照群): B S A 2 O m g / m l + ブドゥ糖

5 0 m M

(被験群): B S A 2 0 m g / m l + プドゥ館

50mM+試料

| 3 1. | 2 |
|------|----|
| 8. | 0 |
| | 8. |

[実施例]

本発明のメイラード反応阻害剤の製剤実施例を示す。

(実施例1) 内服錠

下記成分を 1 錠分として常法により製造する。 必要に応じ糖衣を施す。

| エ <u>キ</u> ス A | | 5 | 0 | m | g |
|----------------|---|---|---|---|---|
| 乳糖 | 8 | 0 | m | g | |
| コーンスターチ | 1 | 7 | m | g | |
| ステアリン酸マグネシウム | | 3 | m | ø | |

(実施例2) 内服錠

下記成分を1錠分として常法により製造する。

試料濃度: エキスA; 2 m g / m l

バイカリン: 5 m M

アミノグアニジン: 5 m M

各群のサンブルのフロシン定置結果より、次の式を用いて各被験物質のフロシン生成阻害率を算出した。

阻害率(*)=(c-d)÷(c-n)×100

但し、 c: 対照群のフロシンのピーク面積

d: 彼験群のフロシンのピーク面積

n: 正常群のフロシンのピーク面積

(結果)

次の表1に示すとおり、エキスAおよびバイカリンにはメイラード反応の公知の阻害剤たるアミノグアニジンに較べてそれぞれ著しく強い阻害効果が認められた。

表 1

| 被験物質 | 阻害率(%) |
|---------|---------|
| т + х A | 5 3 . 4 |

必要に応じ糖衣を施す。

| バイカリン | ı | 0 | 0 | m | g |
|------------------|---|---|---|---|---|
| コーンスターチ | | 9 | 0 | m | g |
| 乳糖 | | 3 | 0 | m | g |
| とト゚ロキシプロと゚ルセルロース | | 2 | 5 | m | g |
| ステアリン酸マグネシウム | _ | | 5 | m | g |

(実施例3) カブセル剤

下記成分を常法に従って混和し、顆粒状とした ものをカブセルに各1個100mg充塡する。

| エ + ス A | 1 | 0 | m | g | |
|--------------|---|---|---|---|--|
| コーンスターチ | 4 | 5 | m | g | |
| 乳糖 | 2 | 0 | m | g | |
| 結晶セルロース | 2 | 4 | m | g | |
| タルク | 0 | | 5 | m | |
| ステアリン酸マグネシャル | 0 | | _ | | |

(実施例4) 点眼剤

下記の成分を常法により混合撹拌して懸濁液とし、加熱減菌の後容器に無菌充塡して製する。

エキスA 0.1 g リン酸二水素ナトリウム 0.1 g

特開平3-240725(6)

| 塩 | 化ナ | ۲ | IJ | ゥ | 4 | | | | | | | 0. | 7 | 8 | Z | |
|-----|-----|-----|------------|----|---|---|---|---|---|---|---|----|----------|---|---|---|
| I | デト | 餃 | = | ナ | ۲ | y | 9 | ٨ | | | | 0. | 0 | 2 | 8 | : |
| 1 | 0 0 | ブ | 9 | 1 | - | ル | | | | | | 0. | 2 | g | í | |
| ポ | リン | ル | ~ | - | 1 | 8 | 0 | | | | | 0. | 2 | g | | |
| :#: | リピ | = | ル | F. | | ŋ | ۴ | ン | ĸ | 3 | 0 | 0. | 1 | 5 | g | |
| 亜 | 硫酸 | ナ | ۲ | ŋ | ゥ | ۵ | | | | | | Ο. | 2 | g | | |
| 1 | N | N | а | 0 | Н | | | | | | | 酒匠 | t | | | |
| 紶 | 菌精 | 켖 : | <u>/k_</u> | | | | | | | _ | | 通訊 | <u>_</u> | | | _ |
| _ | | - | | _ | | | | _ | | | | | _ | | | |

全 量 pH6.5 100mg

(実施例5) 点眼剤

下記成分を常法により混合して溶液とし、無菌

遮過して容器に充塡して点眼剤とする。

バイカリン

(

0.3 g

塩化ナトリゥム

0.3 g

マンニトール

0.2g

酢酸ナトリウム

0.2g 0.02g

・エデト酸ナトリウム

ポリソルベート80

0. 1 g

クロロプタノール 亜硫酸ナトリウム

0.2g 0.2g

1N NaOH

通量

越菌精製水

边重

全 置 pH 6.5 100mi

特許出願人 于寿製爽株式会社

-172-